

Miguel Cortés, de 11 años, padece de Distrofia Muscular de Duchenne

Niño necesita \$3.500 millones antes de fin de año para costear su tratamiento

MATEO POMMIEZ

Hace siete años, la familia de Miguel Cortés recibió el diagnóstico que confirmaba que padecía Distrofia Muscular de Duchenne. Hoy, su familia, amigos y comunidad escolar corren una carrera contra el tiempo para alcanzar una millonaria suma de dinero antes de que termine este 2024.

La enfermedad es degenerativa y afecta su movilidad de manera progresiva, reduciendo significativamente la esperanza de vida de quienes la padecen. Sin embargo, la Administración de Alimentos y Medicamentos de Estados Unidos (FDA) aprobó el medicamento Elevidys. Hasta hace unos meses, este tratamiento aún

Toda su comunidad escolar se organiza para colaborar con la campaña para ayudar a su compañero.

experimental solo estaba disponible para menores de seis años, pero en junio se amplió el rango de edad, siempre que los pacientes aún puedan caminar.

"Miguel cumple con los requisitos y, apenas supimos de la noticia, nos pusimos en campaña para recaudar los fondos. Al final, es lo único que podemos hacer como padres. No se puede permitir que, existiendo una pequeña luz de esperanza en medio de esta oscuridad total, no hagamos nada", expresa su padre, también llamado Miguel Cortés.

Su hijo, que hoy tiene 11 años, ya tiene una cita agendada en un centro



CEDIDA

La familia de Miguel solo ha logrado reunir \$132 millones de los \$3.500 millones que necesita.

neurólogo de Estados Unidos para enero de 2025, donde podría recibir el tratamiento. El gran desafío es recaudar los \$3.500 millones para costearlo, de los cuales solo han logrado reunir \$132 millones.

La historia de Miguel se viralizó a través de las redes sociales, principalmente en Instagram, donde su campaña se difundió bajo la cuenta @miguelcontraduchenne. Además, el sitio web ayudamiguel.cl ofrece más detalles sobre su situación y permite hacer donaciones. "Si un millón de personas colaboraran con 3.500 pesos sería de mucha ayuda, ese granito de arena nos acerca a la meta", dice su padre.

Sus compañeros

No solo los padres de Miguel tomaron acción. Ocho apoderados del Colegio La Salle de La Reina y cercanos a la familia, cuyos hijos son amigos cercanos de Miguel, se movilizaron rápidamente desde junio para involucrar a toda la comunidad escolar en la campaña de ayuda.

Fernanda Arévalo, apoderada y amiga de la familia desde que Miguel tenía cuatro años, cuenta: "Apenas supimos del tratamiento, comenzamos la campaña. No hubo dudas ni preguntas, simplemente empezamos. Lo hicimos por Miguel y por nuestros hijos, que lo quieren mucho. Lo quieren ver regresar del tratamiento caminando, con la camiseta de Messi".

Alumnos de diferentes niveles también se sumaron a la causa. Su

curso, el quinto básico A, instala cada miércoles el "Quiosco de Miguel", donde venden productos para recaudar fondos. Otros cursos, como un cuarto medio, han colaborado no solo con dinero, sino también con emotivas cartas de apoyo. Cada semana, nuevas iniciativas surgen desde diferentes rincones del colegio, donde Miguel es conocido por desplazarse en su scooter.

Incluso, volviendo de las fiestas patrias, el colegio optó por dejar que todos los viernes los miembros de la comunidad escolar puedan hacer uso de las poleras que promueven la ayuda a su compañero de colegio.

"La personalidad de Miguel es única. Habla muy bien, es súper responsable y le encanta ir al colegio, ahí lo quieren mucho", lo describe Fernanda.

Todos colaboran

Algunas figuras del humor y del deporte también han colaborado con la campaña. Humoristas como Don Carter y Belén Mora ofrecieron shows a beneficio. Este lunes, Pollo Castillo y Sergio Freire junto a Rodrigo Salinas se presentarán en eventos especiales para seguir recaudando fondos.

Figuras del deporte también han colaborado: Claudio Bravo donó una camiseta autografiada, Fernando González aportó con una raqueta firmada y Bryan Cortés se comprometió con los apoderados que llevan la campaña a colaborar con camisetas para que sean subastadas.